PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

04-066112

(43) Date of publication of application: 02.03.1992

(51) Int. Cl.

B01D 61/38 B01D 65/00 B01D 69/00

(21) Application number: 02-175779

(71)Applicant : UBE IND LTD

(22) Date of filing:

03. 07. 1990

(72) Inventor: KAMEI EIICHI

OKUSHITA YOTI

AMANE TAKASHI

(54) DETERMINATION OF TRANSPORTATION CONDITION IN MEMBRANE TRANSPORT

(57) Abstract:

PURPOSE: To determine transportation conditions by forming a monomolecular film of a water-insoluble amphiphilic compound having a functional group which interacts with specific substance on the surface of water and obtaining the mutual relation between a limiting area formed by compressing the film and pH of said water. CONSTITUTION: A membrane is used to determine the conditions under which specific substances, e.g. Ga, In, Sc, etc., are selected and distributed from a plurality of substances contained in water, in which a monomolecular film of an amphiphilic compound, which has, in its one molecule, both functional group which interacts with said specific substances, e.g. chelate formation group, and hydrophobic group such as phenyl group or alkyl group, is formed on the surface of said water. The monomolecular film is compressed to obtain a limiting area, so that said conditions are determined based on the mutual relation between said area and pH of said water. As a result, interactions between specific substances such as valuable metal etc., and amphiphilic compound can be obtained precisely, also making it possible to determine transportation and separation conditions with a high degree of reliability.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] [Date of sending the examiner's decision of rejection [Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration [Date of final disposal for application] [Patent number] [Date of registration]

[Number of appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

⑩ 日本園特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-66112

®Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

四公開 平成4年(1992)3月2日

B 01 D 61/38 8014-4D

8014-4D

65/00 69/00

500 8822-4D

> 審査請求 未請求 請求項の数 2 (全11頁)

50発明の名称

膜輸送における輸送条件の決定方法

团特 願 平2-175779

司

多出 M 平2(1990)7月3日

@発 明 者 亀 井

大阪府枚方市中宮北町3番10号 字部興産株式会社枚方研

究所内

個雜 明 者 奥 下 洋 大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部與産株式会社枚方研

究所内

個雜 明 者 天 棍 降 志

衡

大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産株式会社枚方研

究所内

勿出 願 宇部興産株式会社 山口県宇部市西本町1丁目12番32号

個代 理 人 弁理士 羽 鳥 倏

明

1. 発明の名称

膜輪送における輪送条件の決定方法

2. 特許請求の顧囲

(1)膜を用いて水中に含有される複数の物質から 特定物質を選択的に輸送、分離する際の特定物質 の輸送条件を決定する方法において、上記特定物 質と相互作用する官能基を有する水不熔性の函数 媒性化合物の単分子膜を上記水面に形成させ、次 いで、該単分子膜を圧縮させて極限固穣を求め、 該種限面積と上記水のp H との相関関係に基づい て上配翰送条件を決定することを特徴とする麒翰 送における輸送条件の決定方法。

(2)上記特定物質が金属イオンであることを特徴 とする請求項(1)記載の限輸送における輸送条件の 决定方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、膜を用いて物質を選択的に輸送する 条件を決定する方法、更に詳しくは、歴を用いて 水中の特定の金属イオンを選択的に輸送し、特定 の金属イオンを分離回収する際の輸送条件の決定 及び特定の金属イオンの選択性の予測を行う方法 に関するものである。

(従来の技術及び発明が解決しようとする課題) 科学技術の発展と共に、また、物質利用の多様 性が増大するのに伴い、目的とする物質を得るた めの選択的な分離技術に対する要求はますます増 大し、その技術も高度化している。特に、ガリウ ム、インジウム、スカンジウム等の有価値金属は、 次世代電子産業、光産業を狙う戦略物質として注 目を集め、今後者しい需要の増大が見込まれてい・ る。しかしながら、これらはいずれも単独の鉱石 をもたず、アルミニウム、亜鉛、鉄などの原鉱石 に僅かずつ含まれた状態で広く分布しているため、 それぞれの金属イオンを選択的に分離回収する機 々な方法が提案されている。

例えば、人工膜を用いて上配各有価値金属を水 囲から選択的に分離回収する方法は、従来からあ る得媒抽出法、沈降法、水銀アマルガム法、疫差

法に比べ、熔線、水銀等による環境汚染がなくクリーンであり、有価値金属の回収効率及びその選択性に優れ、また、工程が簡 で省エネルギーをすることができる分離回収法であるため、近年注目を集めている。現在、このような有価値金属の分離回収に用いられている人工限としては、金属とキレートを形成する観水性の官能器(キレート形成基)と、フェニル基、アルキル基等の疎水性基との両方を一分子中に有する両親媒性化合物を含む膜あるいはキレート形成基を化学的に結合した疎水性高分子膜等が挙げられる。

上記人工膜を用いて水圏から金属イオンを選択 的に輸送して金属イオンを分離回収する工程において、高選択的且つ高効率的に目的金属イオンを 輸送するには、分離回収に用いられる膜と水との 界面での膜におけるキレート形成基と金属イオン との相互作用を的確に把握し、遺正な輸送条件を 設定する必要がある。

そこで、従来における、キレート形成基と金属 イオンとの相互作用を的論に判断する方法として は、キレート形成基を有する両親媒性化合物あるいはこれを疎水性有機溶剤に溶解して作成した溶液と、分離回収を目的とする金属イオンを含む種々のpHの水溶液とを互いに接触させた状態で所定時間激しく撹拌して金属イオンをキレート形成基に結合させ、水溶液中の金属イオンの濃度変化を測定し、得られた平衡時の吸着率あるいは分配係飲から金属イオンとキレート形成基との相互作用の有無を判断するようにしていた。

しかしながら、従来の方法には、例えば、次の ような課題があった。

- ①水溶液中の金属イオン濃度を測定しなけれな ならない。
- ② P H の異なる水溶液を少なくとも4 種類、平均6 種類準備する必要がある。
- ③平衡に達するまでの撹拌時間は各々少なくと も4時間、平均して8時間は要し、平衡に達 するまで少なくとも6種類の試料、平均8種 類の試料それぞれの金鷹イオン濃度の別定が 必要となる。

つまり、従来の方法では、金属イオンと両親媒 性化合物との相互作用を上記吸着率、分配係数に 基づいて認識することによって該河親媒性化合物 を含浸した膜の選択輸送能を予測するようにして いた。例えば、二種類の金属イオンの混合水溶液 から目的金属イオンを最も高い選択性でもって輪 送し、分離回収する条件を決定するだけでも少な くとも48種類試料、平均して96種類の試料に ついての金属イオンの濃度を測定する必要があり、 その輸送条件の決定には多くの手間と時間を費や している。更に、分離回収を目的とするガリウム、 インジウム、スカンジウムなどの有価値金属は、 一般に、共存する金属イオンの数百分の一程度の 低速度で存在するため、この水溶液が上記函盤性 性化合物あるいはこれを疎水性有機溶剤に溶解し た溶液と接触させた場合には、分離回収を目的と する金属イオンの濃度は更に低下し、目的とする 金属イオンの過度測定は困難となって、得られる 湖定館の信頼性が一層低下することになる。 徒っ て、このような測定値から求められる目的金属イ

オンの吸着率及び分配係数は極めてあいまいであるため、これらの吸着率及び分配係数が、分離回収を目的とする溶液中に低濃度で存在している金属イオンと膜界面における両親媒性化合物との相互作用を的確に反映した数値とは言い難のの金属イオンを選択的に輸送し、分離回収する場合において、膜の選択性及び膜輸送条件を上記方法によって得られた結果に基づいて相互作用を予耐し、決定しようとする従来の方法は膜輸送条件の決定方法として適当な方法とは貫い難いものである。

従って、本発明の目的は、有価値金属等の特定 物質と両親課性化合物との相互作用を精度良く把 題することができ、高い信頼性をもった輸送、分 離条件を決定することができる腹輸送における輸 送条件の決定方法を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、膜を用いた水中の 定物質の選択的な輸送における選択性の予測方法及び的確な 輸送条件の決定方法について従来法の決定を克服 した所規な方法を確立すべく鋭寒検討を重ねた結果、水一空気界面での両親謀性化合物と金属イオンとの相互作用が水中の金属イオンと膜中に含有される両親媒性化合物との相互作用を的確に反映していることを知見した。

本発明は、上記知見に基づいてなされたもので、 限を用いて水中に含有される複数の物質から特定 物質を選択的に輸送、分離する際の特定物質の輸 送条件を決定する方法において、上記特定物質と 相互作用する官能基を有する水不溶性の両級媒性 化合物の単分子膜を上記水面に形成させ、次いで、 該単分子膜を圧縮させて極限面積を求め、該極限 面積と上記水のPHとの相関関係に基づいて上記 輸送条件を決定することを特徴とする腹輪送にお ける輸送条件の決定方法を提供するものである。

以下、本発明について単述する。

本発明において用いられる膜は、水中の特定物質に対して化学的あるいは物理化学的な相互作用をする官能基を有する膜であれば、その膜の成形形態は特に制限されない。ここで相互作用の対象

である。上記順は、キレート形成基を有する両額 螺性化合物と金属イオンとの相互作用によって膜 の最も重要な機能である選択性を有しておれば良 いが、物質透過性、膜の安定性、膜の取扱い品さ、 操作の簡便さ等を考慮すると含扱膜が好ましい。

となる特定物質としては、例えば、ガリウム、イ ンジウム、スカンジウム等のように水圏に存在し 得る有価値金属等の希少物質を挙げることができ、 また、上記官館基としては、従来公知ものが挙げ られるが、特定物質がガリウム、インジウム、ス カンジウム等の金属イオンの場合には、金属イオ ンとキレートを形成するものが好ましい。また、 上記膜としては、例えば、含浸膜、乳化膜、高分 子ブレンド膜及び疎水性膜を挙げることができる。 上記含设膜は、特定の金属イオンとキレート結合 等の相互作用をする観水性の官館基(キレート形 成基)とフェニル基あるいはアルキル基等の疎水 性萎の両方を一分子中に有する両親媒性化合物を 疎水性の有機溶剤に溶解し、これを疎水性高分子 多孔膜に合模させた膜であり、上記乳化膜は、昇 固活性剤によって安定化させた膜であり、上記高 分子プレンド膜は、上記河気媒性化合物を高分子 にブンンドし、これを膜状に成形することによっ て周製されたプレンド膜であり、また、上記蔵水 性膜は、キレート形成基を化学的に結合させた膜

ができる。また、上記疎水性高分子多孔膜は、微細な貫通透孔を多数有する腹状高分子素材であり、 破膜状高分子素材としては、例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブタジエン、ポリスチ ルアクリレート、ポリスチレン、ポリアクリロニ トリル、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、 ポリフッ化ビニリデン、テフロン、シリコンゴム 等を挙げることができる。膜の形状は、平膜、あ るいは中空糸膜のいずれであってもよい。

本発明における四観媒性化合物の単分子膜は、 有機溶媒に溶解された四観媒性化合物を水面に滴 下し、有機溶媒を蒸発させることによって水面に 形成される単分子膜からなる四段媒性化合物の膜 である。

また、本発明における両観媒性化合物の極限面 様は、水面に形成された単分子膜を圧縮すること によって求めることができる。 具体的には以下の 如くして行われる。 四鬼化エチレン樹脂あるいは 四鬼化エチレン樹脂でコーティングされた金属な ど撥水性の大きい材料で作製されたトラフに、 故

トラフの上部から0.5~2 m越えるまで輸送を目 的とする金属イオン及び/または共存することが 考えられる金属イオンを含む種々のpHの水溶液 を加え、これをサブフェーズとする。この水面上 に両親媒性化合物の溶液を展開し、溶液中の溶媒 を落発させた後、一定速度で水面上の単分子膜を トラフの上部に沿って圧縮し、水面上の膜の面積 (A) と裏面圧 (x) とをそわぞれ測定し、それ ぞれの関係をェーA曲線として得る。得られたま - A曲線から両親媒性化合物の一分子がその測定 温度で水面上に占める最小の面積(極限面積)を 求め、求められた福阻面積をPHに対してブロッ トする。この際、サブフェーズ中に金属イオンが 存在しない場合には、PHが変化してもェーム曲 ・線は変化せず極限面積は一定値を示す。ところが、 サプフェーズが金属イオンを含む水溶液である場 合には、極限面積は一定のpHから増大し始め、 一定のpH域で増大を続け、更にpHが高くなる と変化せず一定値になる。この測定の再現性は低 めて高く、求められる唇隠面積の値は±3%以内

に収まる。また、技権限面積が増大し始めてから 一定値になるまでのpH値の変化幅は金属イオン の種類に関係なく約0.5で、ほぼ一定である。更 に、福阻面積及び福阻面積の変化が起こるpH域 はサブフェーズの金属イオンによって固有の値を 示す。一方、サブフェーズが金属イオンの混合水 溶液である場合でも、一定の操作で各金属イオン について互いに干渉されず、上記関係がそれぞれ 独立して成立する。即ち、各々の金属イオンの単 独水溶液をサブフェーズとして得られる両観媒性 化合物の極限固積とPHの関係において、極限関 積の変化が起こる p H 域が 0.5 以上離れておれば、 サブフェーズ中の金属イオンの建度及び遠度比に 関係なく上記関係が放立する。従って、ェーA曲 線において低いpH級から極限面積の変化が起こ る金属イオンの単独水溶液をサブフェーズとした 場合のx-A曲線は、上記混合溶液における上記 各金属イオンのそれに一致し、共存している高い p H 域から循限面積の増大が起こる金属イオンの 影響を受けない。従って、極限面積の増大が起こ

而して、本発明における x - A 曲線を得るために、両親媒性化合物の表面圧 (x) と単分子膜の固積 (A) とを規定する装置は、トラフ、表面圧別定機、自動水面圧縮微から、成されるものであればどのようなものでもよく、また、それぞれを適宜組み合わせて作製した装置を用いてもよいが、公知の市阪のラングミュアー・プロジェット関作

製装置が好ましく用いられる。水面上に展開する キレート形成基を有する両額媒性化合物を含む溶 液は、旋両親媒性化合物と有機溶剤からなり、有 機溶剤としては、核両観媒性化合物を測定温度で 0. lemol·de-*以上溶解し、且つS= yu- y.-ア ル。 (ここで、 ア ルは水の裏面張力、 ア 。は有磁溶 剤の表面張力、 Tueは水と有機溶剤との界面張力 である)で定義される拡張係数(S)が3~40 である有機溶剤が好ましく用いられる。筋有機溶 剤としては、例えば、ペンゼン、トルエン、キシ レン、ヘキサン、シクロペキサン、クロロホルム、 ジエチルエーテル、石油エーテル等の疎水性有機 得利の単独、これらを満食混合した混合物あるい はこれらとメタノール、エタノール、イソプロパ ノール、アセトニトリル、N. Nージメチルホル ムアミド、N、Nージメチルアセトアミド、Nー メチルー2ーピロリドン、ジメチルスルホキシド 等の観水性有機溶剤との混合物等を挙げることが できる。なかでも、拡張係数が5~30であるべ ンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、

クロロホルム、石油エーテル等の疎水性有機溶剤 を主成分とする有概溶剤が好ましく用いられる。 また、溶液の濃度は、0.1~20mmol・dm:3が好 ましく、より好ましくは0.5~5mmol·dm-3であ る。鎮溶液の水面上への展開量は、トラフの面積、 **政溶液の滤度によって適宜選択されるが、圧縮す** る前に表面圧0であり、トラフ上の水面を1/2 ないし4/5程度圧縮する間に表面圧が極大を示 し、水面上の単分子膜の崩壊を設すま一人曲線が 測定できるような量が好ましい。水面上の単分子 膜の圧縮速度は、1~100 cml·min-1が好ましく、 より好ましくは5~8 Octionia-1、特に好ましく は10~60 dimin-1である。サブフェーズ中の 金属イオン濃度は水面上に展開する協両観媒性化 合物のモル比で10~500000倍が好ましく、 より好ましくは20~300000倍、特に好ま しくは50~200000倍である。上紀表面圧 (x)及び上記面積(A)の測定温度はサブフェ ーズの温度によって調節することができ、その好 ましい間定温度は、2~50℃、より好ましくは

5~30℃である。上記表面圧(x)及び上記面 積(A)の測定時間は、40~60分が好ましい。 また、該両観媒性化合物と金銭イオンとの相互作 用を明らかにするには、測定数を7~8個の試料 で済ませることができる。

従って、本発明の膜輸送における輸送条件の決定方法によれば、従来法に比較して、測定時間が 短く、測定数が少なくて済み、しかも、両観様性 化合物の使用量を少量で済ますことができる。

更に、本発明の方法によって評価した関観媒性 化合物と金属イオン等の特定物質との相互作用から与えられる条件で酸輸送を行うと、両観媒性化 合物を含む膜は、予測した適り、低いpHから価 限面積の増大が起こる場合にはサブフェーズ中に 存在する金属イオンをそれより 0.5以上高いpH から循限面積の増大が起こる金属イオンとの 系では金属イオンの濃度比に影響されることと、 選択的に輸送することができる。従って、本発明 の方法は、膜による水中の金属イオンの分離回収 を効率よく行わしめるのに極めて効果的に輸送を

件を決定する方法であり、金属イオン以外の特定 の有価値物質を選択的に輸送する際の輸送条件の 決定にも応用することができ、極めて価値の高い 決定方法である。

(作用)

本発明によれば、膜を用いて水中の特定物質、特にガリウム、インジウム、スカンジウム等の有価値金属を輸送し、分離回収する際の輸送条件の決定方法及び選択性の予測をするに戻して、特定物質と相互作用する官能基を有する水不溶性の質観性性合物の単分子膜を上記水面に形成させ、次いで、抜単分子膜を圧縮させて極限面積を求め、接極限面積と上記水のPHとの相関関係に基づいて値観性の高い輸送条件を高精度に決定することができる。

(実施例)

以下、下記実施例に基づいて本発明を更に詳し く説明する。尚、本発明は下記実施例に何等朝限 されるものではないことは云うまでもない。

事族例 1

p H が 1. 5 7 、 1. 8 5 、 2. 0 6 、 2. 3 1 、 2. 9 6、3.15、3.16及び4.10で、Ca**濃度が 1×10-fmol·dm-3である水溶液をそれぞれ興製 し、協和界面科学工業瞬製ラングミュアー・プロ ジェット膜作製装置HBM-AP3形のトラフ (内寸、715m×140m×6m) に別個に3 dm³ ずつ注ぎ、トラフ上邸より盛り上がった水海 ヨ 液を四弗化エチレン樹脂がコーティングされたア ルミニウム製の板 (2 4 0 m× 2 9 m× 5.6 m) で帰き、水面をトラフの上部から約0.5~1.0 mm 盛り上がった状態に調節する。トラフの一方の論 に設置してある水面圧縮器に四条化エチレン樹脂 がコーティングされたアルミニウム製の板(パリ ヤー) (240m×29m×5.6m) を水面に接 触し、且つトラフの短辺を跨ぐように静かに取付 け、トラフのもう一方の端の近傍の水中にガラス 製ウィルヘルミー板を浸し、その時の麦面圧を 0 にする。続いて、ウィルヘルミー板を提してある 近 のトラフの片端とバリヤーとに囲まれた水面 上に、N-オクタデカノイル-N-フェニルヒド

ロキシアミンの2×10 **mol·dm**ペンゼン溶液 約Qladをマイクロシリンジを用いて正確に上演 ずつ静かに展開する。約10分かけてベンゼンを 水間上から蒸発させた後、14.0 cml·min-1の途 度でパリヤーの移動を開始し、水面上の単分子膜 を23℃で圧縮する。圧縮しながらそれに伴う表 面圧(x)及び水面上の単分子膜の面積(A)を それぞれ連続的に測定し、約40分で第1図に示 すーつのα-A曲線を得る。得られたα-A曲線 から表面圧が急激に立ち上る直線部分を表面圧 0 に外押し(第1図参照)、福限面積を求める。同 様な操作をp H 3.77、3.99、4.15、4.49、 5.02及び5.61で、Ale**濃度が1×10**mo 1·dm-3である水溶液をサブフェーズとして行い、. 各ヶ月での極限面積を求めた。得られた極限面積 とりHとの関係を示したものが第2回である。ま た、p H が 3.02 で温度がいずれる 1×10-4mo l·darプであるCaプケーAllで混合水溶液をサブフ ェーズとして上記提作を行った場合に得られる# - A 曲線は、p H が 2 3 l ~ 4.10 の G a 3 * 水溶

液をサブフェーズとして測定したま - A曲線にほぼ一致する。

これらの結果から、金属イオン供給側の混合水 溶液のpHを25~35、輸送側のpHを1以下 とすることによって、N-オクタデカノイル-N - フェニルヒドロキシアミンを含む疎水性胆は C a ** - A L ** (1:1, モル比) 混合水溶液から Ca³・を選択的に輸送し、分離することができる ことを示している。この予測に基づいて、Nーオ クタデカノイルーN-フェニルヒドロキシアミン の1-デカノールーケロシン(1:258、休程 比) 溶液 (濃度 1×10 - *mol·dm - *) を 6.88× 10.3合種したポリプロピレン多孔平膜(平均 孔径O.27 μm、空孔率73%、膜厚30 μm) を増にして左側 (Laide) にp H が 3.0 の G a 3・ -A & 3·混合水溶液 (5×10·3-5×10·3mo 1·du-3)を100cil、右側 (Riside) にp HがO. 5の水を100回仕込み、23℃で膜輸送を開始 し、Lside及びRsideの金属イオン速度の経時収 化を第3回に示した。

第3図に示す結果によれば、LsideのGa³゚温度が経時的に高くなると共に、RsideのGa³゚温度が経時的に低下している一方、LsideのAℓ³゚。温度は殆ど変化せず、Ga³゚が上記合浸膜によって選択的に輸送されてAℓ³゚から分離されていることが判る。新る事実から、水面上に形成されたN~オクタデカノイル~N~フェニルヒドロキシアミンの単分子膜とGa²゚及びAℓ²゚との相互作用に関する情報が、上記合浸膜を用いてGa²゚を選択的に輸送し、分離回収するに限して、pHの条件の決定及び金属イオンのそのpHにおける選択性についての予測に極めて有用であることが判る。

比較例1

p H が 1.50、200、250、300、350、350、4.00、4.80、538及び590で、G a **濃度が 1 × 10 - *mol·da - **である水溶液をそれぞれ20cd、5試料ずつ準備した。これに、N - オクタデカノイルーN - フェニルヒドロキシルアミンの 1 × 10 - *mol·da - *1 - デカノールーケロ

シン (1:258、体積比) 溶液 30 cdをそれぞれ加え、23 ℃で激しく撹拌し、0.5、1、2、5、6及び8時間ごとに水溶液中のCa³・濃度を 測定した。

しかしながら、下配第1表に示す結果から明らかなように、本比較例では各は料について護度測定を必ず行わなければならず、更に実験散、測定時間、キレート剤の消費量のいずれも実施例1と比較しても、格段に劣っており、上配実施例1における単分子膜を利用した輸送条件の決定方法が

極めて有用であることが判る。

第1度

	実施例 1	比較例1	
実 験 影	1 4	. 9, 6	
捌定時間 (h)	10.	100	
キレート	5. 2 5 × 1 0 - 3	1 0. 8	

実施例2

PHが281、299、312、339、38
7、427及び5.15で、減度が388×10・1 mol·de・3のA & *・水溶液をサブフェーズとした以外は、実施例1と同様の条件及び操作方法で表面 圧及び単分子膜の面積を測定し、エーA 曲線を得、更にこのエーA & m 軸線から極限面積を得た。得られた極限面積を実施例1のG a *・水溶液をサブフェーズとした場合の極限面積と共に水溶液中のPHに対してプロットし、PHと極限面積との関係を第5回に示した。また、PHが240で、Ga *・及びA & *・20であるG a *・A & *・混合

× 1 0 - mol·da - 1) を 1 0 0 cd、右側 (Raide) に p H が 0.5 の水を 1 0 0 cd 仕込み、 2 3 ℃で設 輸送を開始し、 2 4 時間後の Raideの金属イオン 濃度を測定し、 0 時間の Laideの金属イオン濃度 及び分離係数とともに第 2 衷に示した。

第2表

(M) L ×103	$\times 10^{3}$ /mol dm ^{-3 m)} (M) $_{\rm H} \times 10^{3}$ /mol dm ^{-3 m)}		D SHIMMAN	
G a 31	A£3.	Ga"	A £ 3.	分離保数。
1.00	5 0	6.26	0.68	460.
1.00	100	6.18	1.59	389
1.00	200	5.35	2.58	415
1.00	. 300	4.82	3.60	402

・キレード剤2の濃度;1×10-*wol・du-*。

1-デカール/ケロシン1/258 (体積比)

· 溶液;初期 p H 、 R side: p H Q 5 0 、

Laide: pH240.

・溶液の温度;23℃

a); Laideの初期温度

b); Raideの24時間後の温度

c):分群係数=({Ga**} */(41**) *)/((Ga**)

r\ (V13.) ')

水溶液をサブフェーズとして、実施例1と同様の 操作を行った。ここで得られたボーA曲線は、第 6 図に示すように p H が 2 4 0 の G a ** 水溶液 (濃度: 1 × 1 0 ** wol·de**)をサブフェーズと して測定したボーA曲線と良く一致する。また、 p H が 2 4 0 の A 2 ** 水溶液(濃度、3.88×1 0 ** wol·de**)をサブフェーズとして測定したボーA曲線は第6 図の二点額線である。

第5図及び第6図はそれぞれ供給側の金属イオンの水溶液のpHを23~27、輸送側のpHのpHを1.0以下とすることによって、N-オクタデカノイルーN-フェニルヒドロキシアミンを含む疎水性膜はA2**がGa**よりモル比で388倍(重量比で150倍)過剰に共存する水溶液中からでもGa**を選択的に輸送し、分離することができることを示している。この予測に基づいて、実施例1と同一の含浸膜を境にして左側(Laide)にpHが240のGa**-A2**混合水溶液(1×10-*-5×10-*、1×10-*-3

比較例2

p H が 2.50、 3.00、 3.50、 4.00 及び 4. 80で、渥度が比較例1のCa**濃度のモル比で 388倍通刺である388×10 * 'mol·dm* 3A& *'水溶液のそれぞれ10diにN-オクタデカノイ ルーN-フェニルヒドロキシアミンを4.365g 加え、23℃で激しく撹拌した。6時間後に濾過 し、滩液中のAℓ3・濃度を測定した。本比較例で 比較例1における第4図に示す関係を得るのに約 130gのキレート剤を必要とした。また、木比 蛟例におけるような高遠度の金属イオンとの相互 作用を吸着法で確認するにはキレート剤を溶液 (漢度 1 × 1 0 - *mol·dm - 3) で使用すると極めて 大量(1164cd)に要するため、キレート剤を 固体のまま加えた。また、本比較例での相互作用 が閩-渡の不均一状態で起こるため、得られる情 報の信頼性は低い。更に、p H が200~350 のGa³·-Aℓ³·混合水溶液(1×10:³-3.8 8×10 **=ol·d=**) に上記中レート剤を加えて、・ 吸着を行った場合には、水溶液中のGa゚゚とAL

³ の確度比((Ca³) / (A £³)) は減少す るため、Ca³ の確度測定が困難となる。

上述ように、従来から行われている吸着法によって大量のA & **・共存下でのC a **・のキレート剤に対する相互作用を評価する場合には、実験数が多く、測定時間がかかり過ぎ、多量のキレート剤が必要であるといった問題に加え、G a **・の濃度が固定が困難になるため、相互作用自体の信頼性が低下する。従って、吸着法によって予測された相互作用に基づいてキレート剤を含む含浸膜を用いて、大量のA & **・混合水溶液から G a **・を選択的に輸送、分離する際の G a **・の選択的な輸送条件を決定することは到底不可能である。

実施例3

p H は 0.81、1.21、1.62、1.91、2.4
5、2.98及び3.26で、循度が1×10 **wol
・du-*のGa**水溶液、及びp H が 1.98、2.3
6、2.96、3.41、3.56及び3.86で、濃度
が1×10-*mol・du-*のA & **水溶液をサブフェ

過と共に右側のGa³゚の濃度が増大し、左側のGa³゚の濃度が減少する。一方、Aℓ³゚の濃度は殆ど変化しない。

使って、Ca³゚及びAℓ³゚とキレート剤それぞれとの相互作用のpH依存性(優限面積とpHとの関係)に基づいて決定した上記膜輸送条件は、Ca³゚を選択的に輸送し、Aℓ³゚との混合系から分離する条件として適切であることが判る。

実施例 4

p H が 1.08、1.28、1.45、1.98、2.46、3.01及び3.76で、濃度が1×10-4mol-dm-3の1n・3水溶液、及びp H が 3.16、3.78、4.12、4.46、5.01及び5.76で、濃度が1×10・4mol-dm-3の2n 4・水溶液をサブフェーズとして用い、キレート 刺として、 N ーニトロシー N ー p ー オクタデシルフェニルとドロキシルアミンアンモニウム塩を用いた以外は実施例1と同様に操作し、極限面積とp H との関係を得た。

この関係によれば、Instをサブフェーズとした場合には、個限固積がpH.7付近から増大し

ーズとして用い、キレート剤として、N-ニトロソーN-p-オクタデシルフェニルヒドロキシルフミンアンモニウム塩を用いた以外は、実施例1と同様に操作し、極限面積とpHの関係を得た。この関係によれば、Ga"をサブフェーズとした場合には、極限面積がpH1.2付近から増大し始め、pH2付近で増大を終了する。一方、Alがをサブフェーズとした場合には、極限面積がpH22付近から増大し始め、pH3付近で増大を終了する。

これらの結果に基づいて、N-ニトロソーN-p-オクタデンルフェニルヒドロキシルアミンアンモニウム塩のケロシン溶液(湿度2.46×10 - **nol·dm-**)を5.88×10 - **nol·dm-**含浸させたポリプロピレン多孔平膜(平均孔径0.27μm、空孔率13%、膜厚30μm)を境にして左側(Laide)にpHが2.50のGa**-A&**混合水溶液(5×10-**-5×10-**nol·dm-**)を100cmに右側(Rside)にpHが0.5の水を100cmに右側(Rside)にpHが0.5の水を100cmに込み、23℃で膜輸送を行った。時間の経

始め、pH25付近で終了する。一方、2 n いを サブフェーズとした場合には、極限面積がpH3. 8付近から増大し始め、pH4.5付近で終了する。

この結果に基づいて、N-ニトロソーN-p- ・ オクタデシルフェニルヒドロキシルアミンアンモ ニウム塩のケロシン溶液(濃度2.46×10-3mo 1·dm*3) を 6.8 B × 1.0 *3 cd 含浸させたポリプロ ピレン多孔平膜(平均孔径0.27 μm、空孔率7 3%、膜厚30 mm) を境に左側 (Laide) に p H が 3.50 の J n ** - Z n ** 混合水溶液 (5 x 1 0 - 3 - 5 × 1 0 - 3 wol · dm - 3) を 1 0 0 cml、右側 (Raide) にp Hが 0.5の水を100cml仕込み、 23℃で膜輸送を行った。その結果、時間の経過 と共に右側の1 n 3 ・ 満度が増大し、左側の1 n 3 ・ 濃度が減少する一方、 Z n 3・の濃度は殆ど変化し ない。従って、「n゚・及び乙n゚・とキレート剤と の相互作用のpH依存性(極限面積とpHの関係) に づいて決定した上記牌輸送条件は、1 1 2・を 選択的に輸送し、Zn゚゚゚との混合系から分離する 条件として適切であることが知る。

夹施例 5

この関係によれば、Sc**をサブフェーズとした場合には、極限固額がpH3.3付近から増大し始め、pH3.8付近で終了する。一方、Pe**ーレーアスコルビン酸混合水溶液をサブフェーズとした場合には、極限固額がpH3.85付近から増大し始め、pH4.3付近で終了する。

これらの結果に基づいて、N-オクタデカノイル-N-フェニルヒドロキシルアミンの1-デカノール-ケロシン(1:258、体領比)溶液

と共に、高い信頼性をもった輸送、分離条件を決定することができる。

4. 図面の簡単な説明

第1図はN-オクタデカノイル-N-フェニル ヒドロキシルアミンの水面上の単分子膜を圧縮し て福限面積を求める際の表面圧と単分子膜の面積 との関係(x-A曲線)を示すグラフ、第2図は C a *・及び A ℓ *・それぞれを含むサブフェーズの p H とN - オクタデカノイルーN - フェニルヒド ロキシルアミンの極限関根とPHとの関係を示す グラフ、第3図はN-オクタデカノイル-N-フ ェニルヒドロキシルアミンの合侵膜によってGa **一A&**混合水溶液におけるGa**を輸送、分 輝する際の各イオンの濃度変化を示すグラフ、第 4 図はCa**水溶液とAℓ**水溶液におけるキレ ート肝の疎水溶液と水との間のGa*・及びA &*・ の分配係敗とpHとの関係を示すグラフ、第5図 はGa³・の満度を変えた場合の第2図相当図、第 6 図はCa³・-Aℓ³・混合水溶液におけるNーオ クタデカノイルーN-フェニルヒドロキシルアミ

(満度1×10-*mol·dm-*) を6.88×10-*caf **合設させたポリプロピレン多孔平膜(平均孔径 0.** 27μm、空孔率73%、膜厚30μm)を境に して左傾(Laide)にpH3.90のSc*・-Fe *・- レーアスコルピン酸混合水溶液(5×10-* -5×10-3-1×10-1mol·dm-3) &100 cml 右側(Raide)にpHが1.5の水を100cl仕込 み、23℃で膜輸送を行った。時間の経過と共に 右側のSc³゚の濃度が増大し、左側のSc゚゚゚の濃 度が減少する。一方、Pe³・の温度は殆ど変化し ない。従って、Sc゚゚及びFe゚゚ーLーアスコル ピン敵とキレート剤との相互作用のpH依存性 (極限国積とpHの関係) に基づいて決定した上 記順翰送条件は、Scarを選択的に輸送し、L-アスコルピン酸を加えたFe**との混合系から分 題する条件として適切であることが判る。

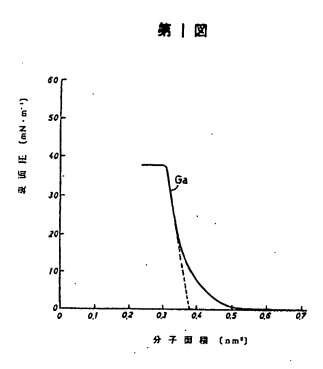
(発明の効果)

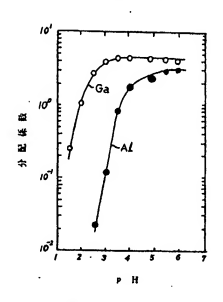
本発明の膜輪送における輸送条件の決定方法に よれば、有価値金属等の特定物質と調製條性化合 物との相互作用を精度良く把握することができる

ンと各金属イオンとの相互作用を示す π – A 曲線 を示すグラフである。

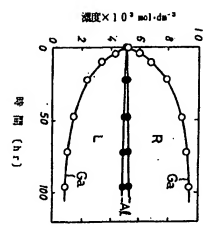
特件出租人 字即興産株式会社代理人 弁理士 羽 丸 棒

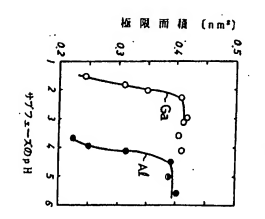
第4図





キレート利2、1×10⁻¹mol·da⁻² 1ープカノール/ケロシン1/2、58 (体現比) 治液; (Ca⁻²) = (A1²) = 5×10⁻²mol·da⁻² キレート利2/Ca⁻²orA1² = 1/3 (モル比) 8時間





紦

N

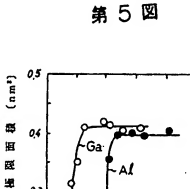
M

能

S

図

第6図



Q3

Q2

サブフェーズのpH

